CARBAZOLE DERIVATIVE, POLYMER OF THE SAME AND LIGHT-EMITTING ELEMENT CONTAINING THE SAME

Patent number:

JP2004018787

Publication date:

2004-01-22

Inventor:

WATANABE TADASUKE: OKADA

HISASHI

Applicant:

FUJI PHOTO FILM CO LTD

Classification:

- international:

C07D209/80; C07D209/88; C08F26/12; C09K11/06; H05B33/14; H05B33/22; C07D209/00; C08F26/00; C09K11/06; H05B33/14;

H05B33/22: (IPC1-7): C08F26/12;

C07D209/80; C07D209/88; C09K11/06; H05B33/14;

H05B33/22

- european:

Application number: JP20020179094 20020619 Priority number(s): JP20020179094 20020619

Report a data error here

Abstract of **JP2004018787**

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a new carbazole derivative providing a guest material in a light-emitting layer giving blue to blue green color phosphorescence of an organic EL element capable of emitting triplet light, and a polymer-based host material having a minimum excitation triplet energy and being used by its application, also capable of making a film by applying, and useful as a photo-converting element, an electrophotography, a thermochromic element, an optical memory element, etc.

SOLUTION: This carbazole derivative is expressed by general formula (1) in image 1 (wherein, R, R<SB>1</SB>to R<SB>8</SB>,

R<SB>1</SB>' to R<SB>8</SB>' may be the same or different and are each H or a substituting group; and X is a single bond or a divalent organic group).

COPYRIGHT: (C)2004,JPO

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19)日本国特許庁 (JP)

(12)公開特許公報 (A)

P 2004-18787 A 2004.1.22

(11)特許出願公開番号

特開2004-18787

(P2004-18787A) (43)公開日 平成16年1月22日(2004.1.22)

(51) Int. Cl. 7	FI	テーマコード(参考)
C 0 8 F 26/12	C 0 8 F 26/12	3 K 0 0 7
C O 7 D 209/80	C 0 7 D 209/80	4 C 2 O 4
C O 7 D 209/88	C 0 7 D 209/88	4 J 1 O O
C 0 9 K 11/06	C 0 9 K 11/06 680	
H O 5 B 33/14	H 0 5 B 33/14	В
	取次館 次館	雪の数3 ○1. (全27頁) 最終頁に続く

(21)出願番号

特願2002-179094 (P2002-179094)

(22)出顧日

平成14年6月19日(2002.6.19)

(71)出願人 000005201

富士写真フイルム株式会社

神奈川県南足柄市中沼210番地

(74)代理人 100076439

弁理士 飯田 敏三

(72)発明者 渡辺 宰輔

神奈川県南足柄市中沼210番地 富士写

真フイルム株式会社内

(72) 発明者 岡田 久

神奈川県南足柄市中沼210番地 富士写

真フイルム株式会社内

Fターム(参考) 3K007 AB03 AB18 DB03 FA01

4C204 BB03 CB24 CB25 DB01 EB01

FB04 FB07 GB32

最終頁に続く

(54) [発明の名称] カルバゾール誘導体、並びにそのポリマー、及びそれを含有する発光素子

(57) 【要約】

【課題】三重項発光可能な、有機 E L 素子の青色~青緑色燐光を与える発光層中のゲスト材料を提供し、最低励起三重項エネルギーを有し、かつ塗布使用可能な、ポリマー系ホスト材料を提供する。また、塗布製膜可能で、光変換素子、電子写真、サーモクロミック素子、光メモリー素子等に有用な新規カルバゾール誘導体を提供する。

【解決手段】下記一般式(I)で表される化合物。

一般式(I)

【化1】

【特許請求の範囲】

【請求項1】

下記一般式(1)で表される化合物。

一般式(I)

【化1】

$$\begin{array}{c} R_{2} \\ R_{3} \\ R_{4} \\ R_{5} \\ R_{7} \\ R_{7} \\ R_{7} \\ R_{7} \\ R_{8} \\$$

(一般式 (I) において、R, R, , R₂, R₃, R₄, R₅, Rҕ, Rҕ, Rҕ, Rҕ, R₁ 20 ', R₂', R₃', Rҕ', Rҕ', Rҕ', Rҕ', Rҕ', kg' は同一であっても異なってもよく、水素原子または置換基を表す。 X は単結合もしくは二価の有機基を表す。

【請求項2】

- 一般式(II)で表される繰返し単位を有するポリマー。
- 一般式(II)

【化2】

(一般式 (II) において、Rは水素原子または置換基を表す。Xは単結合もしくは二価の有機基を表す。Bは、

[化3]

$$R_2$$
 R_1
 R_2
 R_3
 R_4
 R_5
 R_6
 R_7
 R_7
 R_7
 R_5
 R_6
 R_6
 R_7
 R_7
 R_7
 R_7
 R_7
 R_7

である。ここでR₁ 、R₂ 、R₃ 、R₄ 、R₅ 、R₆ 、R₇ 、R₈ 、R₁ 、R₂ 、R₅ 、R₇ 、R₈ 、R₈

【請求項3】

一対の電極間に発光層又は発光層を含む複数の有機層を有する発光索子であって、少なく 50

とも一層が下記一般式(II)で表される繰返し単位を有するポリマーを含む発光素子。 一般式(II)

[化4]

(一般式 (II) において、 R は水素原子または置換基を表す。 X は単結合もしくは二価の有機基を表す。 B は、

[化5]

である。ここで R_1 , R_2 , R_3 , R_4 , R_5 , R_6 , R_7 , R_8 , $R_$

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、カルバソール誘導体、及びそのポリマー、並びにそれを含有する発光素子に関し、特に有機電界発光(EL)素子に関する。

[0002]

【従来の技術】

有機電界発光素子用ホスト材料として、高いT」を有する理想的な低分子ホスト材料は種種存在する。これらを発光素子の製造に用いる場合、真空蒸着の必要がある。したがって、製造工程の簡略化、加工性、大面積化等の観点から塗布可能なポリマータイプのホスト材料が望ましい。

[0003]

現在知られているホストポリマーは、膜状に塗布するとT、が大幅に低下して、発光効率 も低下する。特開2002-47271及び特開2002-124389号公報には、カ ルパゾール系重合体中のカルパゾール基にジアリールアミンを有するピス(ジアリールア ミン)カルパゾール誘導体が開示されている。塗布可能で高効率な短波発光可能なホスト 40 ポリマーは見出されておらず、開発がのぞまれていた。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】

本発明の第一の目的は、三重項発光可能な、有機EL素子の青色~青緑色燐光を与える発光層中のゲスト材料の提供にある。本発明の第二の目的は、最低励起三重項エネルギーを有し、かつ塗布使用可能な、ポリマー系ホスト材料を提供にある。本発明の第三の目的は、塗布製膜可能で、光変換素子、電子写真、サーモクロミック素子、光メモリー素子等に有用な新規カルバゾール誘導体を提供にある。

[0005]

【課題を解決するための手段】

10

20

30

30

上記の課題は下記の手段によって達成される。

(1) 下記一般式 (I) で表される化合物。

一般式(I)

[0006]

[化6]

$$\begin{array}{c} R_{2} \\ R_{3} \\ R_{4} \\ R_{5} \\ R_{6} \\ R_{7} \\ R_{7} \\ R_{7} \\ R_{6} \\ \end{array}$$

[0007]

(2) 一般式 (II) で表される繰返し単位を有するポリマー。

一般式(II)

[0008]

[化7]

[0009]

(一般式 (II) において、 R は水素原子または置換基を表す。 X は単結合もしくは二価の有機基を表す。 B は、

[0010]

【化8】

[0011]

 $\hbox{\it TbS}. \ \hbox{\it CLTR}_1 \ , \ R_2 \ , \ R_3 \ , \ R_4 \ , \ R_5 \ , \ R_6 \ , \ R_7 \ , \ R_8 \ , \ R_1 \ ' \ , \ R_2 \ ' \ , \ R \ 50$

、'、R 4 '、R 6 '、R 6 '、R 7 ' およびR 6 ' は同一であっても異なってもよく、 水素原子または置換基を表す。)

(3) 一対の電極間に発光層又は発光層を含む複数の有機層を有する発光素子であって、 少なくとも一層が下記一般式 (II) で表される繰返し単位を有するポリマーを含む発光素子。

一般式(11)

[0012]

【化9】

10

20

[0013]

(一般式 (II) において、Rは水素原子または置換基を表す。Xは単結合もしくは二価の有機基を表す。Bは、

[0014]

【化10】

$$R_3$$
 R_4
 R_5
 R_6
 R_7
 R_7
 R_7
 R_8
 R_8
 R_8
 R_8
 R_8
 R_8

[0015]

である。ここで R_1 、 R_2 , R_3 , R_4 , R_6 , R_6 , R_7 , R_8 , R_1 ' , R_2 ' , R_3 ' , R_4 ' , R_6 ' , R_6 ' , R_7 ' および R_8 ' は同一であっても異なってもよく、 水素原子または置換基を表す。)

[0016]

【発明の実施の形態】

以下、本発明について詳細に説明する。

(カルパゾール誘導体)

本発明は第一に下記一般式 (I) で表される化合物である。この化合物は上記の一般式 (II) で表わされる繰返し単位を有する重合体の合成に用いられる単量体である。

一般式(I)

[0017]

40

【化11】

$$R_{2}$$
 R_{3}
 R_{4}
 R_{5}
 R_{6}
 R_{7}
 R_{7}
 R_{7}
 R_{8}
 R_{8}
 R_{8}
 R_{8}
 R_{8}

[0018]

一般式(I)において、R, R₁, R₂, R₃, R₄, R₅, R₆, R₇, R₈, R₁, R₂, R₃, R₄, R₅, R₆, R₇, R₈, R₁, R₂, R₃, R₄, R₆, R₇, R₇, R₈, R₁, R₂, R₃, R₄, R₅, R₆, R₇, R₈, R₁, R₂, R₃, R₄, R₅, R₆, R₇, R₈, R₁, R₂, R₃, R₄, R₅, R₆, R₇, R₈, R₈, R₁, R₂, R₃, R₄, R₅, R₆, R₇, R₈, R₈, R₁, R₈, R₁, R₂, R₃, R₄, R₅, R₆, R₇, R₈, R₈, R₁, R₁, R₂, R₁, R₂, R₃, R₄, R₅, R₆, R₇, R₈, R₈, R₁, R₁, R₂, R₁, R₂, R₃, R₄, R₅, R₇, R₈, R₁, R₁, R₂, R₁, R₂, R₃, R₄, R₅, R₆, R₇, R₈, R₈, R₁, R₁, R₂, R₁, R₂, R₃, R₄, R₅, R₆, R₇, R₈, R₈, R₁, R₁, R₂, R₁, R₂, R₃, R₄, R₅, R₁, R₁, R₂, R₃, R₄, R₅, R₈, R₁, R₁, R₂, R₃, R₄, R₅, R₅, R₅, R₇, R₈, R₁, R₁, R₂, R₃, R₄, R₅, R

[0019]

(一価の置換基)

[0020]

アルコキシ基(好ましくは炭素数 1~20、より好ましくは炭素数 1~12、特に好ましくは炭素数 1~8であり、例えばメトキシ、プトキシなどが挙げられる。)、アリールオキシ基(好ましくは炭素数 6~20、より好ましくは炭素数 6~16、特に好ましくは炭素数 6~12であり、例えばフェニルオキシ、2ーナフチルオキシなどが挙げられる。)、ヘテロ環オキシ基(好ましくは炭素数 2~20、より好ましくは炭素数 3~16、特に好ましくは炭素数 4~12であり、例えばピリジノオキシ、ピリミジノオキシ、ペンズイミダゾリルオキシなどが挙げられる。)、シリルオキシ基(好ましくは炭素数 3~30、特に好ましくは炭素数 3~30、特に好ましくは炭素数 3~30、特に好ましくは炭素数 3~30、特に好ましくは炭素数 3~30、特に好ましくは炭素数 1~20、より好ましくは炭素数 1~16、特に好ましくは炭素数 1~10、ポンゾイル、ホルミル、ピバロイルなどが挙げられる。)、

[0021]

50

アルコキシカルボニル基(好ましくは炭素数2~20、より好ましくは炭素数2~16、 特に好ましくは炭素数2~12であり、例えばメトキシカルポニル、エトキシカルポニル などが挙げられる。)、アリールオキシカルボニル基(好ましくは炭素数7~20、より 好ましくは炭素数7~16、特に好ましくは炭素数7~10であり、例えばフェニルオキ シカルポニルなどが挙げられる。)、アシルオキシ基(好ましくは炭素数2~20、より 好ましくは炭素数2~16、特に好ましくは炭素数2~10であり、例えばアセトキシ、 ベンソイルオキシなどが挙げられる。)、アシルアミノ基(好ましくは炭素数2~20、 より好ましくは炭素数2~16、特に好ましくは炭素数2~10であり、例えばアセチル アミノ、ベンソイルアミノなどが挙げられる。)、アルコキシカルボニルアミノ基(好ま しくは炭素数 2 ~ 2 0 、より好ましくは炭素数 2 ~ 1 6 、 特に好ましくは炭素数 2 ~ 1 2 であり、例えばメトキシカルポニルアミノなどが挙げられる。)、アリールオキシカルポ ニルアミノ基(好ましくは炭素数7~20、より好ましくは炭素数7~16、特に好まし くは炭素数7~12であり、例えばフェニルオキシカルボニルアミノなどが挙げられる。) .

[0022]

スルホニルアミノ基(好ましくは炭素数1~20、より好ましくは炭素数1~16、特に 好ましくは炭素数1~12であり、例えばメタンスルホニルアミノ、ペンゼンスルホニル アミノなどが挙げられる。)、スルファモイル基(好ましくは炭素数0~20、より好ま しくは 炭 素 数 0 ~ 1 6 、 特 に 好 ま し く は 炭 素 数 0 ~ 1 2 で あ り 、 例 え ば ス ル フ ァ モ イ ル 、 メチルスルファモイル、ジメチルスルファモイル、フェニルスルファモイルなどが挙げら 20 れる。)、カルバモイル基(好ましくは炭素数1~20、より好ましくは炭素1~16、 特に好ましくは炭素数1~12であり、例えばカルバモイル、メチルカルバモイル、ジエ チルカルバモイル、フェニルカルバモイルなどが挙げられる。)、アルキルチオ基(好ま しくは炭素数1~20、より好ましくは炭素数1~16、特に好ましくは炭素数1~12 であり、例えばメチルチオ、エチルチオなどが挙げられる。)、アリールチオ基(好まし くは炭素数 6 ~ 2 0 、より好ましくは炭素数 6 ~ 1 6 、特に好ましくは炭素数 6 ~ 1 2 で あり、例えばフェニルチオなどが挙げられる。)、ヘテロ環チオ基(好ましくは炭素数 1 ~ 2 0 、 よ り 好 ま し く は 炭 素 数 2 ~ 1 6 、 特 に 好 ま し く は 炭 素 数 4 ~ 1 2 で あ り 、 例 え ば ピリジノチオ、ピリミジオチオ、ピリダジノチオ、ベンズイミダゾリルチオ、チアジアゾ リルチオなどが挙げられる。)、

[0023]

ス ル ホ ニ ル 基 (好 ま し く は 炭 素 数 1 ~ 2 0 、 よ り 好 ま じ く は 炭 素 数 1 ~ 1 6 、 特 に 好 ま し くは炭素数1~12であり、例えばメシル、トシルなどが挙げられる。)、スルフィニル 基 (好ましくは炭素数 1 ~ 2 0 、 より好ましくは炭素数 1 ~ 1 6 、 特に好ましくは炭素数 1~12であり、例えばメタンスルフィニル、ペンゼンスルフィニルなどが挙げられる。)、ウレイド基(好ましくは炭素数1~20、より好ましくは炭素数1~16、特に好ま しくは炭素数1~12であり、例えばウレイド、メチルウレイド、フェニルウレイドなど が挙げられる。)、リン酸アミド基(好ましくは炭素数1~20、より好ましくは炭素数 1~16、特に好ましくは炭素数1~12であり、例えばジエチルリン酸アミド、フェニ ルリン酸アミドなどが挙げられる。)、ヒドロキシ基、メルカプト基、ハロゲン原子(例 えばフッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子)、シアノ基、スルホ基、カルポキシ ル基、ニトロ基、ヒドロキサム酸基、スルフィノ基、ヒドラジノ基、イミノ基、ヘテロ環 基 (好ましくは炭素数1~20、より好ましくは炭素数1~12であり、ヘテロ原子とし ては、例えば窒素原子、酸素原子、硫黄原子、具体的には例えばイミダゾリル、ピリジル 、キノリル、フリル、チエニル、ピペリジル、モルホリノ、ペンソオキサゾリル、ペンゾ イミダゾリル、ベンゾチアゾリル、カルバゾリル、アゼピニルなどが挙げられる。)、シ リル基(好ましくは炭素数3~40、より好ましくは3~30、特に好ましくは3~24 であり、例えばトリメチルシリル、トリフェニルシリルなどが挙げられる。)などが挙げ られる。これらの置換基は更に置換されてもよい。また、置換基が二つ以上ある場合は、 同じでも異なってもよい。また、可能な場合には互いに連結して環を形成してもよい。・

[0024]

Rとして好ましくは水素原子もしくはメチル基であり、特に好ましくは水素原子である。 【0025】

R₁, R₂, R₄, R₅, R₇, R₈, R₁', R₂', R₄', R₅', R₇' および R₈' として好ましくはアルキル基もしくは水素原子であり、特に好ましくは水素原子 である。

[0026]

R, R, R, ', および R。'として好ましぐは水素原子、アルキル基、アルコキシ基、アミノ基もしくはヘテロ環基であり、より好ましくは水素原子、アルキル基もしくはヘテロ環基であり、特に好ましくは水素原子である。

[0027]

[0028]

Xとして好ましくは、単結合、メチレン基もしくはフェニレン基であり、特に好ましくは 単結合である。

[0029]

以下に一般式 (I) で表される化合物の具体例を挙げるが本発明はこれらに限定されるも 30 のではない。

[0030]

[化12]

[0031] [化13]

[0032] [化14]

30

1)

[0033]

次に本発明における一般式(I)で表されるカルパソール誘導体の合成例の一部を以下に示す。なお、原料となる3、6-ジブロモカルパソール(アルドリッチ社製)とカルパソールは市販品を入手可能であり、置換カルパソールは、置換フェニルヒドラジン塩酸塩と置換シクロヘキサノンによって合成可能である(『精密有機合成』南江堂刊p339-340、L.F.Tieze、 Th.Eicher著、高野、小笠原訳)。またN-ピニル化は、Synthesis Communication 2000, 30, 3341を参考にして、合成できる。

[0034]

合成例1

例示化合物 M-1 の合成

[0035]

[化15]

[0036]

中間体Aの合成

窒素置換されたナスフラスコ中のオルトキシレン100mL中に、3,6―ジブロモカルバゾール35.0g、カルバゾール36.1g、酢酸パラジウム1.3g、トリスターシャリープチルホスフィン4.3mL、炭酸ルビジウム150.0gを仕込み、120℃で8時間反応させる。生成物をカラムクロマトグラフィーで精製し、再結晶することで、白色固体Aを5.2g得る。収率10%。

中間体Bの合成

上記で合成されるA4. 8gを1、2-ジクロロエタン28mLに溶解させ、水酸化カリウム4. 4g、炭酸カリウム3. 5g、テトラブチルアンモニウムブロマイド0. 3gを仕込み、60から70℃で、6時間攪拌する。内容物を吸引ろ過し、ろ液に塩化メチレン 3060mLと脱イオン水5mLを加え、分液抽出する。得られた有機層を硫酸マグネシウム乾燥し、溶媒を蒸発させ減圧濃縮する。この濃縮液をカラムクロマトグラフィーに付し、白色固体B1. 6gを得る。収率30%。

[0037]

M-1の合成

上記で合成される B 1 . 6 g を、イソプロピルアルコール 2 0 m L 、水酸化カリウム 1 1 . 0 g 、ヒドロキノン 0 . 0 1 g を溶解させた中に加え、還流を 6 時間行う。イソプロピルアルコールを蒸発させて濃縮し、塩化メチレン/水で抽出する。有機層を硫酸マグネシウム乾燥し、減圧濃縮する。得られた固体を熱メタノールで再結晶すると、白色結晶 M - 1 を 0 . 9 g 得る。収率 6 0 %。

[0038]

合成例2

例示化合物 M-2の合成

[0039]

[化16]

20

40

[0040]

中間体Cの合成

4 - ターシャリープチルフェニルヒドラジン塩酸塩68.2gを酢酸800mL中に溶かし、130から140℃で加熱攪拌下、4-ターシャリープチルシクロヘキサノン56.4gを酢酸80mLに溶かした溶液を滴下する。1時間還流し、水400mLを添加する。得られた白色固体を吸引ろ過、エタノール洗浄、真空乾燥し、白色固体C38.3gを得る。

[0041]

中間体Dの合成

上記で得られるCをメシチレン450mLに溶かし、10%パラジウムカーボン5.1gを加え、還流を6時間行う。反応混合物をセライトろ過し、酢酸エチルで洗浄する。得られたろ液の溶媒を蒸発させて濃縮処理し、塩化メチレン/ヘキサンで再結晶すると、白色針状結晶D29.3gを得る。二段階の収率31%。

[0042]

M-2の合成

以後3段階の反応を合成例1と同様に行い、白色結晶M-2を得る。

[0043]

合成例3

例示化合物 M-9の合成

[0044]

【化17】

30

[0045]

窒素置換されたナスフラスコ中のオルトキシレン20mL中に、4一プロモスチレン1.8g、合成例1で得られるA5.5g、酢酸パラジウム23mg、トリスターシャリープチルホスフィン61mg、炭酸ルビジウム6.9g、2,6-ジターシャリープチルフェノール10mgを仕込み、120~130℃で7時間反応させる。生成物を酢酸エチル抽出、食塩水洗浄、硫酸マグネシウム乾燥、反応溶媒を蒸発させ濃縮する。得られた液体をカラムクロマトグラフィーで精製し、再結晶することで、白色固体M-9を1.3g得る。収率20%。

(14)

[0046]

(カルバゾール誘導体ポリマー)

本発明は第2に、一般式(I)で表わされるカルパゾール誘導体のうち、少なくとも一種 20 類を含むカルパゾール誘導体を重合して得られるポリマーである。本明細書において、カルパゾール誘導体ポリマーを本発明のポリマーと称する。

[0047]

本発明のポリマーは、一般式 (I) で表される化合物(モノマー)のうち一種類を構成成分とする単独重合体、もしくは一般式 (I) で表される化合物(モノマー)のうち二種類以上を構成成分とする共重合体、及び一般式 (I) で表される化合物(モノマー)の少なくとも一種類の構成成分と、一般式 (I) で表されるモノマー以外のモノマーからの構成成分とから構成される共重合体である。共重合体の場合、ランダム共重合体もしくはプロック共重合体のいずれでもよい。

[0048]

本発明のポリマーは上述のように、一般式(I)で表されるモノマーからの構成成分、すなわち前記一般式(II)で表わされる繰返し単位と、それ以外のモノマーからの構成成分である繰返し単位とを有するコポリマーであってもよい。このコポリマーにおいては、上記2種の繰返し単位の合計に対し、一般式(II)で表される繰返し単位の割合は、好ましくは50モル%以上であり、特に好ましくは80モル%以上である。

[0049]

前記一般式(I)で表されるモノマー以外のモノマーとしては、個々のビニルモノマーが使用可能である。このモノマーは単独で使用しても複数併用してもよい。その具体例としては、スチレン、 αメチルスチレン、 ブタジエン、酢酸ビニル、アクリル酸、 メタクリル 40酸、アクリル酸エステル、メタクリル酸エステル、アクリルアミド、 メタクリルアミド、 それらに各種官能基を連結したモノマー等が挙げられる。以下に各種官能基(発光機能、正孔輸送能、電子輸送能を示す各骨格)を有するビニルモノマーについて説明する。

[0050]

発光機能を示す骨格として、例えばベンソオキサゾール、ベンソイミダゾール、ベンゾチアゾール、スチリルベンゼン、ポリフェニル、ジフェニルブタジエン、テトラフェニルブタジエン、ナフタルイミド、クマリン、ベリレン、ピレン、ベリノン、オキサジアゾール、アルダジン、ピラリジン、シクロベンタジエン、ピススチリルアントラセン、キナクリドン、ピロロピリジン、チアジアゾロピリジン、シクロベンタジエン、スチリルアミン、芳香族ジメチリディンの各官能基が挙げられる。これらのうち、クマリン、ベリレン、ピ 50

20

レンが好ましく、ペリレン、ピレンがより好ましく、ピレンがさらに好ましい。

[0051]

正孔輸送能を示す骨格として、例えばカルバゾール、トリアゾール、オキサゾール、オキサジアゾール、イミダゾール、ポリアリールアルカン、ピラゾリン、ピラゾロン、フェニレンジアミン、アリールアミン、アミノ置換カルコン、スチリルアントラセン、フルオレノン、ヒドラゾン、スチルベン、シラザン、芳香族第三級アミン化合物、スチリルアミン化合物、芳香族ジメチリディン系化合物、ポルフィリンの各官能基が挙げられる。これらのうち、カルバゾール、アリールアミン、芳香族第三級アミン化合物が好ましく、カルバゾール、芳香族第三級アミン化合物がより好ましく、芳香族第三級アミン化合物がさらに好ましい。

[0052]

電子輸送能を示す骨格として、例えばトリアゾール、オキサゾール、オキサジアゾール、フルオレノン、アントラキノジメタン、アントロン、ジフェニルキノン、チオピランジオキシド、カルビジイミド、フルオレニリデンメタン、ジスチリルピラジン、ナフタレンペリレン、フタロシアニン)の各官能基が挙げられる。これらのうち、トリアゾール、オキサゾール、オキサジアゾールが好ましく、オキサゾール、オキサジアゾールがさらに好ましい。

[0053]

さらに各種官能基(発光機能、正孔輸送能、電子輸送能を示す各骨格)を有するピニルモ ノマーのうち、具体的には以下の構造が特に好ましい。

[0054]

【化18】

$$H_2C$$
 CH H_2C CH H_2C CH H_3C CH_3 H_4C CH_4 H_5C CH_5 H_5C CH_5 H_5C CH_7 CH_8 CH_8

[0055]

なお、重合に用いるカルバゾール誘導体モノマーの純度は、10~99.99質量%とされ、好ましくは50~99.99質量%、さらに好ましくは70~99.99質量%であり、一般式(I)で表されるピス(カルバゾリル)カルバゾール誘導体モノマー以外の化合物が含まれていても、重合反応は進行する。

[0056]

本発明のポリマーの重合方法は、特に制限はなく、ラジカル重合、カチオン重合、リビングカチオン重合、アニオン重合、リビングアニオン重合、配位重合等一般的な手法が用い 50

られるが、好ましくはラジカル重合、カチオン重合、リピングカチオン重合を用いる。これらの各重合方法で、反応温度、反応溶媒、反応時間、反応開始剤等のファクターを変えることで、任意に目的のポリマーを得ることができる。

[0057]

本発明のポリマーの分子量は、重合方法および条件によって異なってくるが、重量平均分子量は、1000以上50000以下が好ましく、2000以上20000以下であることがより好ましく、さらに好ましくは3000以上10000以下である。数平均分子量は、500以上20000以下が好ましく、1000以上10000000であることがより好ましく、さらに好ましくは2000以上50000以下である。重量平均分子量/数平均分子量は、1から20の間であり、好ましくは1から15の間で10あり、さらに好ましくは1から10の間である。

[0058]

本発明のポリマーのタクチシティーは、重合方法および条件によって異なってくるが、シンジオタクチック、アイソタクチック、シンジオタクチック/アイソタクチック混合、アタクチックのいずれもとりうる。

[0059]

本発明のポリマーの末端基は、特に限定されないが、リビング重合において修飾することができる。

[0060]

以下に、本発明のポリマーの具体例を挙げるが、本発明はこれらに限定されるものではな 20 い。なお式中、nは分子量に相応した整数を表し、末端部位は省略してある。

[0061]

【化19】

[0 0 6 2] [化20]

[0063] [化21]

20

30

m:n=85:15 (モル比)

[0064]

次に本発明のポリマーの合成例の一部を以下に示す。

[0065]

合成例4

例示化合物 P-1の製造

M-1 650mgとアゾビスイソブチロニトリル1.0mgをトルエン3mLに溶解させ、70-80℃で6時間反応させる。反応混合物をメタノール200mLに注ぎ、白色固体を再沈殿する。この白色固体をトルエンに溶解させ、ろ過し、メタノール中に注いで再沈殿する。このトルエン/メタノール再沈殿をさらに一回行い、得られた白色固体を750

0-80℃で真空乾燥する。白色固体 P-1を500mg得る。ゲルパーミエイションクロマトグラフィーにより、得られたポリマーの重量平均分子量 (Mw) は15000, 数平均分子量 (Mn) は45000となる。

[0066]

合成例5

例示化合物 P-2の製造

M-2を原料に、重合反応を合成例4と同様に行い、P-2を得る。

[0067]

合成例6

例示化合物 P-9の製造

M-9を原料に、重合反応を合成例4と同様に行い、P-9を得る。

[0068]

(発光素子)

本発明は第三に、一対の電極間に発光層又は発光層を含む複数の有機層を有する発光素子であって、少なくとも一層が本発明のポリマーを含むことを特徴とする発光素子(本明細書では、本発明の発光素子と定義する)である。

[0069]

本発明の発光素子は、本発明の前記ポリマーを利用する素子を利用する点以外は、通常の発光素子のシステム、駆動方法、利用形態と同様に実施できる。代表的な発光素子として有機EL素子を挙げることができる。次にこれについて詳述する。

[0070]

有機EL素子として用いる場合、本発明の前記のポリマーは、ホール注入材料、ホール輸送材料、発光層材料、電子輸送材料および電子注入材料のいずれとしても使用できるが、好ましく発光層材料、ホール輸送材料およびホール注入材料、さらに好ましくは発光層材料、特に好ましくは発光層材料中のホスト材料として好適に使用できる。

[0071]

本発明のポリマーは、単独で使用しても、他の有機材料や無機材料と併用して使用してもよい。併用する有機材料は、低分子有機材料であっても高分子材料であってもよい。また、他の高分子有機材料と積層塗布して使用することも可能である。更には、低分子化合物と混合し、積層して使用することも可能である。この場合、低分子化合物はポリマーバイ 30ンダーと混合して塗布しても、真空蒸着、スパッタリング等の方法で積層してもよい。

[0072]

本発明のポリマーを含有する発光素子の有機層の形成方法は、特に限定されるものではないが、抵抗加熱蒸着、電子ビーム、スパッタリング、分子積層法、コーティング法、インクジェット法、印刷法、電子写真法などの方法が用いられ、特性面、製造面で抵抗加熱蒸着、コーティング法、転写法が好ましく、また、蒸着時の熱分解回避の点からコーティング法がより好ましい。

[0073]

本発明の発光素子は陽極、陰極の一対の電極間に発光層もしくは発光層を含む複数の有機化合物薄膜を形成した素子であり、発光層のほか正孔注入層、正孔輸送層、電子注入層、電子輸送層、保護層などを有してもよく、またこれらの各層はそれぞれ他の機能を備えたものであってもよい。各層の形成にはそれぞれ種々の材料を用いることができる。

[0074]

陽極は正孔注入層、正孔輸送層、発光層などに正孔を供給するものであり、金属、合金、金属酸化物、電気伝導性化合物、またはこれらの混合物などを用いることができ、好ましくは仕事関数が4eV以上の材料である。具体例としては酸化スズ、酸化亜鉛、酸化インジウム、酸化インジウムスズ(ITO)等の導電性金属酸化物、あるいは金、銀、クロム、ニッケル等の金属、さらにこれらの金属と導電性金属酸化物との混合物または積層物、ヨウ化銅、硫化銅などの無機導電性物質、ポリアニリン、ポリチオフェン、ポリピロールなどの有機導電性材料、およびこれらとITOとの積層物などが挙げられ、好ましくは、

20

10

導電性金属酸化物であり、特に、生産性、高導電性、透明性等の点からITOが好ましい

[0075]

陽 極 の 膜 厚 は 材 料 に よ り 適 宜 選 択 可 能 で あ る が 、 通 常 1 0 n m ~ 5 μ m の 範 囲 の も の が 好 ましく、より好ましくは 5 0 n m ~ 1 μ m であり、更に好ましくは 1 0 0 n m ~ 5 0 0 n mである。

[0076]

陽極は通常、ソーダライムガラス、無アルカリガラス、透明樹脂基板などの上に層形成し たものが用いられる。ガラスを用いる場合、その材質については、ガラスからの溶出イオ ンを少なくするため、無アルカリガラスを用いることが好ましい。また、ソーダライムガ 10 ラスを用いる場合、シリカなどのバリアコートを施したものを使用することが好ましい。 基板の厚みは、機械的強度を保つのに十分であれば特に制限はないが、ガラスを用いる場 合には、通常 0.2 mm以上、好ましくは 0.7 mm以上のものを用いる。

[0077]

陽極の作製には材料によって種々の方法が用いられるが、例えばITOの場合、電子ビー ム法、スパッタリング法、抵抗加熱蒸着法、化学反応法(ゾルーゲル法など)、酸化イン ジウムスズの分散物の塗布などの方法で膜形成される。陽極は洗浄その他の処理により、 素子の駆動電圧を下げたり、発光効率を高めることも可能である。例えばITOの場合、 UV-オゾン処理、プラズマ処理などが効果的である。

[0078]

陰極は電子注入層、電子輸送層、発光層などに電子を供給するものであり、電子注入層、 電子輸送層、発光層などの負極と隣接する層との密着性やイオン化ポテンシャル、安定性 等を考慮して選ばれる。陰極の材料としては金属、合金、金属ハロゲン化物、金属酸化物 、電気伝導性化合物、またはこれらの混合物を用いることができ、具体例としてはアルカ リ金属(例えばLi、Na、K、Cs等)及びそのフッ化物、酸化物、アルカリ土類金属 (例えばMg、Ca等)及びそのフッ化物、酸化物、金、銀、鉛、アルニウム、ナトリウ ムーカリウム合金またはそれらの混合金属、リチウムーアルミニウム合金またはそれらの 混合金属、マグネシウムー銀合金またはそれらの混合金属、インジウム、イッテリビウム 等の希土類金属等が挙げられ、好ましくは仕事関数が4eV以下の材料であり、より好ま しくはアルミニウム、リチウム-アルミニウム合金またはそれらの混合金属、マグネシウ 30 ムー銀合金またはそれらの混合金属等である。陰極は、上記化合物及び混合物の単層構造 だけでなく、上記化合物及び混合物を含む積層構造を取ることもできる。

陰極の膜厚は材料により適宜選択可能であるが、通常10nm~5μmの範囲のものが好 ましく、より好ましくは 50 n m ~ 1 μ m であり、更に好ましくは 1 0 0 n m ~ 1 μ m で ある。

[0080]

陰 極 の 作 製 に は 電 子 ピ ー ム 法 、 ス パ ッ タ リ ン グ 法 、 抵 抗 加 熱 蒸 着 法 、 コ ー テ ィ ン グ 法 な ど の方法が用いられ、金属を単体で蒸着することも、二成分以上を同時に蒸着することもで きる。さらに、複数の金属を同時に蒸着して合金電極を形成することも可能であり、また 40 あらかじめ調整した合金を蒸着させてもよい。陽極及び陰極のシート抵抗は低い方が好ま しく、数百Ω/口以下が好ましい。

[0081]

発光層の材料は、電界印加時に陽極または正孔注入層、正孔輸送層から正孔を注入するこ とができると共に陰極または電子注入層、電子輸送層から電子を注入することができる機 能や、注入された電荷を移動させる機能、正孔と電子の再結合の場を提供して発光させる 機能を有する層を形成することができるものであれば何でもよく一重項励起子または三重 項励起子のいずれから発光するものであっても良い。好ましくは遷移金属錯体、更に好ま しくはオルトメタル化金属錯体を含有するものであるが、他の発光材料を併用して用いる こともできる。例えばペンソオキサソール、ペンソイミダソール、ペンソチアソール、ス 50

チリルベンゼン、ポリフェニル、ジフェニルブタジエン、テトラフェニルブタジエン、ナフタルイミド、クマリン、ペリレン、ペリノン、オキサジアゾール、アルダジン、ピラリジン、シクロペンタジエン、ピススチリルアントラセン、キナクリドン、ピロロピリジン、チアジアゾロピリジン、シクロペンタジエン、スチリルアミン、芳香族ジメチリディン化合物およびこれらの誘導体、8ーキノリノールの金属錯体や希土類錯体に代表される各種金属錯体等、ポリチオフェン、ポリフェニレン、ポリフェニレンピニレン等のポリマー化合物等が挙げられる。

[0082]

発光層の膜厚は特に限定されるものではないが、通常 $1~n~m~o~5~\mu~m~o~m$ 囲のものが好ましく、より好ましくは $5~n~m~o~1~\mu~m$ であり、更に好ましくは 1~0~n~m~o~5~0~0~n~m であっる。

[0083]

発光層の形成方法は、特に限定されるものではないが、抵抗加熱蒸着、電子ビーム、スパッタリング、分子積層法、コーティング法(スピンコート法、キャスト法、ディップコート法など)、LB法、インクジェット法、印刷法、転写法、電子写真法などの方法が用いられ、好ましくは抵抗加熱蒸着、コーティング法である。

[0084]

正孔注入層、正孔輸送層の材料は、陽極から正孔を注入する機能、正孔を輸送する機能、陰極から注入された電子を障壁する機能のいずれか有しているものであればよい。その具体例としては、カルバゾール、トリアゾール、オキサゾール、オキサジアゾール、イミダ 20 ゾール、ポリアリールアルカン、ピラゾリン、ピラゾロン、フェニレンジアミン、アリールアミン、アミノ置換カルコン、スチリルアントラセン、フルオレノン、ヒドラゾン、スチルベン、シラザン、芳香族第三級アミン化合物、スチリルアミン化合物、芳香族ジメチリディン系化合物、ポルフィリン系化合物、ポリシラン系化合物及びこれらの誘導体、ポリ(Nーピニルカルバゾール)、アニリン系共重合体、チオフェンオリゴマー、ポリチオフェン等の導電性高分子オリゴマー、カーボン膜等が挙げられる。

[0085]

正孔注入層、正孔輸送層の膜厚は特に限定されるものではないが、通常 $1 \text{ nm} \sim 5 \mu \text{ mo}$ ・ 範囲のものが好ましく、より好ましくは $5 \text{ nm} \sim 1 \mu \text{ m}$ であり、更に好ましくは 1 0 nm ~ 5 0 0 nm である。正孔注入層、正孔輸送層は上述した材料の 1 種または 2 種以上から 30 なる単層構造であってもよいし、同一組成または異種組成の複数層からなる多層構造であってもよい。

[0086]

正孔注入層、正孔輸送層の形成方法としては、真空蒸着法、LB法、インクジェット法、印刷法、転写法、電子写真法、前記正孔注入輸送剤を溶媒に溶解または分散させてコート は、カングする方法(スピンコート法、キャスト法、ディップコート法など)などが用いられる。コーティング法の場合、樹脂成分と共に溶解または分散することができ、樹脂成分としては例えば、ポリ塩化ビニル、ポリカーボネート、ポリスチレン、ポリメチルメタクリレート、ポリブチルメタクリレート、ポリエステル、ポリスルホン、ポリフェニレンオキシド、ポリブタジエン、ポリ(N-ビニルカルバゾール)、炭化水素樹脂、ケトン樹脂、フェノキシ樹脂、ボリアミド、エチルセルロース、酢酸ピニル、ABS樹脂、ポリウレタン、メラミン樹脂、不飽和ポリエステル樹脂、アルキド樹脂、エポキシ樹脂、シリコン樹脂などが挙げられる。

[0087]

電子注入層、電子輸送層の材料は、陰極から電子を注入する機能、電子を輸送する機能、 陽極から注入された正孔を障壁する機能のいずれか有しているものであればよい。その具 体例としては、トリアゾール、オキサゾール、オキサジアゾール、フルオレノン、アント ラキノジメタン、アントロン、ジフェニルキノン、チオピランジオキシド、カルビジイミ ド、フルオレニリデンメタン、ジスチリルピラジン、ナフタレンペリレン等の複素環テト ラカルポン酸無水物、フタロシアニンおよびこれらの誘導体、8-キノリノールおよびこ 50 れらの誘導体の金属錯体やメタルフタロシアニン、ベンソオキサゾールやベンソチアソールを配位子とする金属錯体に代表される各種金属錯体等が挙げられる。

[0088]

電子注入層、電子輸送層の膜厚は特に限定されるものではないが、通常1 n m ~ 5 μ m の 範囲のものが好ましく、より好ましくは5 n m ~ 1 μ m であり、更に好ましくは1 0 n m ~ 5 0 0 n m である。電子注入層、電子輸送層は上述した材料の1 種または2 種以上からなる単層構造であってもよいし、同一組成または異種組成の複数層からなる多層構造であってもよい。

[0089]

電子注入層、電子輸送層の形成方法としては、真空蒸着法、LB法、インクジェット法、印刷法、転写法、電子写真法、前記電子注入輸送剤を溶媒に溶解または分散させてコーティングする方法(スピンコート法、キャスト法、ディップコート法など)などが用いられる。コーティング法の場合、樹脂成分と共に溶解または分散することができ、樹脂成分としては例えば、正孔注入輸送層の場合に例示したものが適用できる。

[0090]

保護層の材料としては水分や酸素等の素子劣化を促進するものが素子内に入ることを抑止する機能を有しているものであればよい。その具体例としては、In、Sn、Pb、Au、Cu、Ag、Al、Ti、Ni等の金属、MgO、SiO、SiO。、Al。O。、GeO、NiO、CaO、BaO、Fe2O。、Y2O。、TiO2等の金属酸化物、MgF2、LiF、AlF。、CaF2等の金属フッ化物、ポリエチレン、ポリプロピレン20、ポリメチルメタクリレート、ポリイミド、ポリウレア、ポリテトラフルオロエチレン、ポリクロロトリフルオロエチレン、ポリジクロロジフルオロエチレン、クロロトリフルオロエチレンとの共重合体、テトラフルオロエチレンと少なくとも1種のコモノマーとを含むモノマー混合物を共重合させて得られる共重合体、共重合主鎖に環状構造を有する含フッ素共重合体、吸水率1%以上の吸水性物質、吸水率0.1%以下の防湿性物質等が挙げられる。

[0091]

保護層の形成方法についても特に限定はなく、例えば真空蒸着法、スパッタリング法、反応性スパッタリング法、MBE(分子線エピタキシ)法、クラスターイオンピーム法、イオンプレーティング法、プラズマ重合法(高周波励起イオンプレーティング法)、プラズ 30マCVD法、レーザーCVD法、熱CVD法、ガスソースCVD法、コーティング法、インクジェット法、印刷法、転写法を適用できる。

[0092]

【実施例】

以下に本発明の実施例および比較例を例示して説明するが、本発明はこれらの例により限定されるものではない。なお以下の発光層ホストG-1およびG-2と電子輸送材料ET-1およびET-2は、特開2002-100476を参照して合成できる。

[0093]

[化22]

【 0 0 9 4 】 実施例 1 2 5 mm×2 5 mm×0.7 mmのガラス基板上にITOを15 0 n mの厚さで製膜したもの(東京三容真空(株)製)を透明支持基板とする。この透明支持基板をエッチング、洗浄する。このITOガラス基板上に、ホール輸送層のBaytron P(商品名、PEDOT-PSS溶液(ポリエチレンジオキシチオフェンーポリスチレンスルホン酸ドープ体)/バイエル社製)をスピンコートした後、100℃で1時間真空乾燥する(膜厚約50nm)。本発明の発光層ホスト化合物P-1 20mg、発光層ゲスト化合物G-1(上記構造)1mg及び電子輸送材料ET-1(上記構造)6mg、を1,2-ジクロロエタン2.5gに溶解し、洗浄した基板上にスピンコートする(膜厚約170nm)。さらにLiFを膜厚約1nmを順に10 つって10 でPaの真空中で、基板温度室温の条件下蒸着する。この上にパターニングしたマスク(発光面積が5nm×4nmとなるマスク)を設置し、アルミニウムを膜厚約200nm蒸着して素子を作製する。なお、作製した素子は乾燥グローブポックス内で封止する。

[0095]

実施例2

実施例1の素子において、本発明の発光層ホスト化合物P-1の代わりに本発明の発光層ホスト化合物P-2を用いた以外は実施例1と全く同様にして素子を作製する。

[0096]

実施例3

実施例1の素子において、本発明の発光層ホスト化合物P-1の代わりに本発明の発光層ホスト化合物P-9を用いた以外は実施例1と全く同様にして素子を作製する。

[0097]

実施例4

実施例1の素子において、発光層ゲスト化合物G-1の代わりに発光層ゲスト化合物G-2(上記構造)を用いた以外は実施例1と全く同様にして素子を作製する。

[0098]

実施例5

実施例4の素子において、本発明の発光層ホスト化合物P-1の代わりに本発明の発光層ホスト化合物P-9を用いた以外は実施例1と全く同様にして素子を作製する。

[0099]

比較例1

比較化合物ポリビニルカルバゾール(PVK)の合成:合成例4において、出発原料M-1をビニルカルバゾールに代えた以外は合成例4と全く同様にして重合させ、PVKを得る。実施例1の素子において、本発明の発光層ホスト化合物P-1の代わりに上記PVKを用いて実施例1と同様に素子を作製する。

[0100]

比較例2

比較化合物 J - 1 の合成:合成例 1 において、出発原料のカルバゾールをジフェニルアミンに代えた以外は合成例 1 と全く同様にしてモノマーHを合成する。これをM - 1 の代わりに用いた以外は合成例 4 と全く同様に重合させ、J - 1 を得る。

[0101]

[化23]

20

30

[0102]

実施例 1 の素子において、本発明の発光層ホスト化合物 P - 1 の代わりに比較化合物 J - 1 を用いた以外は実施例 1 と全く同様にして素子を作製する。

[0103]

比較例3

比較例 1 の素子において、本発明の発光層ゲスト化合物 G - 1 の代わりに上記 G - 2 を用いた以外は比較例 1 と全く同様にして素子を作製する。

[0104]

.比較例4

比較例 2 の素子において、本発明の発光層ゲスト化合物 G-1 の代わりに上記 G-2 を用 10 いた以外は比較例 2 と全く同様にして素子を作製する。

[0105]

実施例6

2 5 mm×2 5 mm×0.7 mmのガラス基板上にITOを15 0 n mの厚さで製膜したもの(東京三容真空(株)製)を透明支持基板とする。この透明支持基板をエッチング、洗浄した。このITOガラス基板上に、ホール輸送層のBaytron P(PEDOT-PSS溶液(ポリエチレンジオキシチオフェンーポリスチレンスルホン酸ドープ体)/バイエル社製)をスピンコートした後、100℃で1時間真空乾燥する(膜厚約50nm)。この上に本発明の発光層ホスト化合物P-1 20mgと発光層ゲスト化合物G-2(上記構造)1mgを1,2ジクロロメタン3mLに溶解した溶液をスピンコートする(20膜厚約70nm)。次いで、電子輸送材料(ET-2、上記構造)を蒸着する(膜厚約70nm)。次いで、電子輸送材料(ET-2、上記構造)を蒸着する(膜厚約70nm)。さらにLiFを膜厚約1nmを順に10~3~10~4 Paの真空中で、基板温度室温の条件下蒸着する。この上にパターニングしたマスク(発光面積が5nm×4nmとなるマスク)を設置し、アルミニウムを膜厚約200nm蒸着して素子を作製する。なお、作製した素子は乾燥グローブポックス内で封止する。

[0106]

実施例7

実施例 6 の素子において、本発明の発光層ホスト化合物 P-1 の代わりに本発明の発光層ホスト化合物 P-2 を用いた以外は実施例 6 と全く同様にして素子を作製する。

[0107]

実施例8

実施例 6 の素子において、本発明の発光層ホスト化合物 P - 1 の代わりに本発明の発光層ホスト化合物 P - 9 を用いた以外は実施例 6 と全く同様にして素子を作製する。

[0108]

比較例5

実施例6の素子において、本発明の発光層ホスト化合物P-1の代わりに上記PVKを用いた以外は実施例6と全く同様にして素子を作製する。

[0109]

比較例6

実施例 6 の素子において、本発明の発光層ホスト化合物 P-1 の代わりに比較化合物 J-40 1 を用いた以外は実施例 6 と全く同様にして素子を作製する。

[0110]

素子評価

東陽テクニカ製ソースメジャーユニット2400を用いて、直流電圧を各素子に印加し、発光させる。その輝度をトプコン社製輝度計BM-8を用い、発光波長と色度座標を浜松ホトニクス社製スペクトルアナライザーPMA-11を用いて測定する。これらの数値をもとに、輝度換算法により外部量子効率を算出する。

[0111]

以上の結果を下の表にまとめる。

[0112]

【表 1】

表1

発光素子	発光層		電子	発光波長	外部量子
	ホスト	ゲスト	輸送材	(nm)	効率
実施例1	P-1	G-1	ET-1	486	9.1
実施例2	P-2	G-1	ET-1	486	9.5
実施例3	P-9	G-1	ET-1	486	8.5
実施例4	P-1	G-2	ET-1	474	8.3
実施例5	P-9	G-2	ET-1	474	8.9
比較例1	PVK	G-1	ET-1	486	3.2
比較例2	J-1	G-1	ET-1	486	4.5
比較例3	PVK	G-2	ET-1	474	2.1
比較例4	J-1	G-2	ET-1	474	3.3
実施例6	P-1	G-2	ET-2	474	8.8
実施例7	P-2	G-2	ET-2	474	9.1
実施例8	P-9	G-2	ET-2	474	8.1
比較例5	PVK	G-2	ET-2	474	3.7
比較例6	J-1	G-2	ET-2	474	4.9 ·

[0113]

上記表から明らかなように、本発明のカルバゾール誘導体ポリマーを発光層ホスト材料に用いた素子は、従来のポリビニルカルバゾールもしくはポリビニル(ジアリール)カルバ 20 ゾールを発光層ホスト材料に用いた素子より、青色~青緑色発光の外部量子効率が高い。すなわち、従来の青色~青緑色発光ホスト材料より好適である。

[0114]

【発明の効果】

本発明により、塗布工程を用いて、高い発光効率が可能な背色~青緑色発光素子を提供することができる。すなわち、本発明のカルバゾール誘導体は、前記ポリマーを合成するのに好適であり、このポリマーを発光層ホスト材料に用いた素子は、上記の優れた作用効果を奏する。

フロントページの続き

(51) Int. Cl. ⁷

FΙ

テーマコード (参考)

H 0 5 B 33/22

H 0 5 B 33/22

H 0 5 B 33/22

B D

Fターム(参考) 4J100 AB02Q AG04Q AJ02Q AL02Q AM15Q AQ26P AS02Q BA29Q BC43Q BC48Q BC49Q BC73Q BC75Q BC79Q CA01 CA03 DA01 JA32

【要約の続き】

$$R_3$$
 R_4
 R_5
 R_6
 R_7
 R_7
 R_7
 R_8
 R_8
 R_8
 R_8
 R_8
 R_8

【選択図】

なし